Non-cyclic chelating agents based on aminodialkylphosphoros oxides for the preparation of technetium or rhenium complexes.

Publication number:	EP0672673	Also	published as:
Publication date: Inventor:	1995-09-20 STAHL WILHELM DR (DE); WALCH AXEL DR (DE); DOLL WILFRIED (DE); KUHLMANN LUDWIG DR (DE); PUETTER DIETRICH (DE)		JP7278166 (A) DE4408729 (A1) CA2144588 (A1)
Applicant:	HOECHST AG (DE)	Cito	d documents:
Classification:		Cite	a documents.
- international:	A61K51/00; A61K51.04; C07E59/00; C07F9/38; C07F9/40; C07F13/00; C09K3/00; A61K51/00; A61K51/02; C07E59/00; C07F9/00; C07F13/00; C09K3/00; (IPC1-7): C07F9/38; A61K51/04; C07F9/40; C07M5/00		EP0210043 EP0275215 US5087376 DE4131912 EP0108253
- European:	C07F13/00B; A61K51/04; A61K51/04P; C07B59/00F; C07F9/38A1; C07F9/40A1		
Application number:	EP19950103404 19950309		
Priority number(s):	DE19944408729 19940315		

Report a data error here

Abstract of EP0672673

Substd. aminodialkiylphosphonic acids of formula (I) are new: R-t7 = OH, NH2, or SH; R-22 = H, OH, NH2, SH, 1-4C alkyl, Ph, Bz, 1-4C alkyv, OPh, OBz, 1-4C alkylamino, PhNH2, BzNH2, 1-4C mercaptoalkyl, thiophenyl, or mercaptobenzyl; R-35, R-35' = H or 1-4C alkyl; R-45 = 1-6C alkylene, 7-15C aralkylene, or a direct bond; R-65 = NH2, OH, SH, CH2, CH(R-75), CH(NH2), CH(OH), or an ester or amide gp, R-65 = NR, alo, or SH; or COOH when R-55 = CH2, CH(R-75), CH(NH2) or CH(NH2) or CH(OH); 6-vinyl-pyridyl-2-yimethyl or haloacetyl when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or G-SS when R-55 = NH2, OH or SH; or 1,4-dioxo-but-2-en-1,4-diyl or

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

- EUNOFAISCHE FA
- (1) Anmeldenummer: 95103404.0

⑤ Int. Cl.⁶: C07F 9/38, A61K 51/04, C07F 9/40. //C07M5:00

- Anmeldetag: 09.03.95
- Priorität: 15.03.94 DE 4408729
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 20.09.95 Patentblatt 95/38
- Benannte Vertragsstaaten:

 AT BE CH DE DK FR GB IE IT LI NL SE
- 71 Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Brüningstrasse 50 D-65929 Frankfurt am Main (DE)
- © Erfinder: Stahl, Wilhelm, Dr.
 Lanaer Str. 84
 D-65510 Idstein (DE)
 Erfinder: Walch, Axel, Dr.
 Hans-Sachs-Strasse 5
 D-60487 Frankfurt am Main (DE)
 Erfinder: Doll, Wilfried
 Plarrgasse 5
 D-64569 Nauhelm (DE)
 Erfinder: Kulmann, Ludwig, Dr.
 Berliner Strasse 47
 D-65439 Flörshelm (DE)
 Erfinder: Putter, Dietrich
 Platanenstrasse 14
 D-65933 Frankfurt am Main (DE)
- Nichtcyclische Chelatbildner auf Basis von Aminodialkylphosphoroxiden zur Herstellung von Technetium- oder Rheniumkomplexen.
- Die Erfindung betrifft nichtcyclische Chelatbildner auf Basis von Aminodialkylphosphoroxiden der Formel (I)

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden verwendet zur Markierung von Substanzen, insbesondere mit radioaktiven Technetium- oder Rheniumisotopen. Ebenso dienen diese Verbindungen als Diagnostikum oder Theraaeutkum, und in Form eines Testikis zum Nachweis von Tumoren.

Die Erfindung betrifft nichtsyctische Chelatbildner auf Basis von Aminodialkylphosphoroxiden, ihre Verwendung zur Markierung von Substanzen mit insbesondere radioaktiven Technetium- oder Rheniumisotopen, sowie die Verwendung der Chelate in diagnostischen und therapeutischen Verfahren.

In den vergangenen Jahren wuchs das Verlangen, chemische Verbindungen mit radioaktiven Nukilden zu markieren. Vor allem im Bereich der medizinischen Diagnostik, wo pathologische Zustände bereits durch Substanzen angezeigt werden können, die im Organismus nur in ppm oder gar in noch geringeren Konzentrationen vorkommen, kann man heute nicht mehr auf radioaktiv markierte Substanzen verzichten.

Insbesondere Technetium-99m ist wegen seiner günstigen physikalischen Eigenschaften (Fehlen einer Kopskularstrahlung, "-Ehergie von 140 keV und Halbwertszeit von 6 Stunden) und der damit werbundenen geringen Strahlenbelastung zum wichtigsten Radforukful nder nuklearmeidzinischen Diagnostik geworden.

Technetium-98m, das sich aus Nuklidgeneratoren gewinnen läßt, llegt zunächst als Pertechnetat vor, das in dieser Form, z. B. für die Schilddrüsen- und Hirnszintigraphie geeignet ist. Die Szintigraphie anderer Organe mittells Technetium-99m gelingt mit Hilfe bestimmter 'Transportsubstanzen', die einerseits in der Lage sind, Technetium zu binden und andererseits das Radionuklid im Zielorgan mit hoher Selektivität 15 anzeriechen. Zur Markierung der organspezifischen Transportsubstanz mit Technetium-99m muß das aus dem Nuklidgenerator eluierte Pertechnetat zuerst in eine niedrigere Oxidationsstufe übergeführt werden. In dieser reduzierten Form bildet Technetium mit der organspezifischen Substanz mehr oder weniger stehen der versichten vor allem organische Phosphonsäuren berivate, vor allem organische Phosphonsäuren, eingesetzt. So liegt in der im Europäischen Patent 002495 beschriebenen Markierungseinheit das Natinumsalz der 3.3-Diphosphon-1.2-propandicarbonsäure als organspezifische Transportsubstanz vor. In dem Europäischen Patent 108253 werden Te-99m-Tri- und Tetraphosphonsäuren zur szintigraphischen Darstellung des Reiktül-endelbeilalen Systems (RES), insbesondere der Leber, beschrieben. Der To-99m-Komplex mit Diethylentriaminpentaessigsäure (DTPA) findet zur Diagnostik von Niernerikraknungen bzw. pathologischen Himprozessen Anwendung.

Zur Markierung bestimmter Substanzen mit Technetium-99m und zur Herstellung von für den künnen neutriebedarg gelegneten Testitis wurden spezielle Verlahren entwickeit und beschrieben. Zur Präßarierung von Markierungsbestecken für biologisch interessante Makromoleküle, insbesondere Porphyrine, Dextrane, Cytochrome und Myoglobin, wird eine Methode beschrieben (G. D. Zanelli, D. Ellison, M. P. Barrowcilfiet, Nucl. Med. Commun. 8, 199 bis 206, 1987), bei der die zu markierende Substanz zusammen mit p-Aminobenzoesäure und einer salzsauren SnClg-Lösung lyophillsiert wird. Zur Rekonstitution und Markierung dieses Kits gibt man Tc-99m-Generatoreluat, das vorher mit genügend Pufferfüsung, z. B. Citata-Natriumchlorid-Puffer pH 95, verdünnt wurde, hinzu. Für säureempfindliche Substanzen ist diese Methode isdechn nicht designant.

Bei einem anderen Verfahren (E. K. J. Pauweis, R. I. J. Feitsma, internationale Patentammeldung WO 8 8603010) wird durch vierstündiges Erihtzen in stark satzsaurer Lösung auf 140° C T-699m-Pertokentatz zuerst reduziert und an einer Verbindung, die eine Aminogruppe enthält, z. B. Dimethylformamid, gebunden. Das reaktionstähige T-699m-markierte Zwischenprodukt, das als schwerfösliche kristalline Substanz ausfällt, wird in einer Putferfösung, z. B. Natrimurachonatifösung, durch einstündige inkubation bei Raumtemperatur mit der zu markierenden Verbindung umgesetzt. Die Methode arbeitet zwar zinnfrel, ist aber wegen der aufwendigen Verfahrensschrifte für die Routineanwendung kaum geeignet.

Zur Markierung von Proteinen, insbesondere Antikörpern, kennt man zwei verschiedene Wege. Bei der direkten Methode wird das reduzierte Technetium-99m durch Donorgruppen (Amino-, Amid-, Thiol- etc.) des Proteins gebunden.

Solche Verfahren sind in dem Europäischen Patent 005638 und dem US-Patent 4.478.815 beschrieben.

46 Dort werden Zinn-Il-Salze im Überschuß zur gleichzeitigen reduktiven Spättung von Disulfid-Prücken und zur Reduktion des zugesetzten Tc-99m-Perdechnatts benutzt. Im allgemeinen benötigt man zur Spättung der S-S-Bindung längere Inkubationszeiten (24 Stunden), wobei F(ab)z-Fragmenten gespatten werden. Neuere Literaturangaben (z. B. Journal of Nuclear Medicine 27 (1986), Seiten 36 bis 963 und 1315 bis 1320 sowie International Journal of Nuclear Medicine Biology 12 (1985) Seiten 35 bis 39 zeigen, daß das Verhältnis der beiden Fragmente abhängig ist von der "Bezinnungsreaktion" und daß sich das Verhältnis der beiden Kragmente habhängig ist von der "Bezinnungsreaktion" und daß sich das Verhältnis der beiden Komponenten nach der Tc-99m-Markierung nicht mehr nennenswert andert, wobei die Hauptkomponente Tc-99m-markiertes F(ab') ist. In allen Fälten mußte das markierte F(ab')-Fragment nachgereinigt werden, da trotz mindestens 30-minütiger Reaktionszeit keine quantitative Umsetzung des Pertechnetats erreicht wurde.

Bei einer schnellen chemischen Methode zur Tc-99m-Markierung humaner Plasmaproteine (D. W. Wong, F. Mishkin, T. Lee, J. Nucl. Med. 20, 967 bis 972, 1979) wird Pertechnetat zuerst in saurer Lösung durch Zinn-Il-lonen reduziert und das reduzierte Technetium dann mit dem Protein umgesetzt.

Unter Zuhlfenahme von bifunktionalen Komplexbildnern läßt sich eine stabile Markerung von Substanzen mit Radioisotopen erreichen. In dem US-Patent 4479-830 werden die cyclischen Anhydride von DTPA und EDTA als Chelatisierungsmittel nicht nur für In-111 und Ga-67, sondern auch für Tc-99m angeführt. In dem europäischen Patent 35765 wird die Verwendung von Deferoxamin als Komplexierungsagens für 5 Technetium-99m an Proteine erwähnt. In der internationalen Patentannefdung WO 653063 werden die partiell reduzierten Disulfici-Brücken im Antikörper mit dem Natriumsalz des Tetzenhortintidotechnotats, das durch Reaktion von Pertechnetat mit Natriumsalz ovher präpariert werden muß, umgesetzt. In de europäischen Patentanmeldung 194653 benutzt man ebenfalls durch Reduktion in Antikörperfragmenten erzeugte freie Thiolgruppen zur Bindung von ((7-Maleimidoheptyl))minio-bis(ethylennitrilo)}-ietræssigsäure 10 als Chelatkomplex. Die Kupplung des Komplexes an den Antikörper erfolgt über die Reaktion der SH-Gruppen mit der Doppelbindung im Maleinimidteil der Komplexverbindung, während das radioaktive Metallion Über die Nitriodiessigsäure-Reste komplexiert wird.

Metallothionein, ein metallbindendes Protein mit einem Molekulargewicht von 6000 und einem hohen Cysteinanteil im Molekül wurde als Kompkeiblidner in Antikörper eingelführt (G. L. Toman, R. J. Hadjian, M. M. Morelock et al, J. Nucl. Med. 25, 20, 1984). Durch Austausch mit Tc-99m-Gluccheptonat ließ sich das Antikörper-Metallothionein-Konjugat mit Technetium markieren. Der Austausch blieb jedoch unvollständig, so daß eine Nachreinigung erforderlich war. Mehrere Bisthiosemicarbacon-liganden wurden ebenfalls als bifunktionelle Chielatbildner beschrieben (Y. Arano, A. Yokoyama, H. Magat et al., Int. J. Nucl. Med. Biol. 12, 425 bis 430, 1986). D-Carboxyethylphenylglyoxal-di(N-methylthiosemicarbacon) wurde mit humanem Seruzuan malbumin konjugiert. Der Tc-99m-markierte 1: 1-Komplex zeigte eine gewisse Instabiliäti, während Komplexe mit einem höheren Verhältnis als 1: 1 eine vermehrte Leberspeicherung aufwiesen. Die Kopplung eines Diamid-dimercaptid-№ 52-Liganden an Proteine (A. R. Fritzberg, S. Kasina, J. M. Reno et al., J. Nucl. Med. 27, 957 bis 958, 1986) erfolgt über eine zusätzliche funktionelle Gruppe. So wurde z. B. 4,5-DI(S-ethylcarbory/imercaptoacetariidy)-pentanoyl-N-fydroxysusclinifind mit einem anti-Melanomantikiper zu ungesetzt. Das entstandene Konjugat wurde bei pH 8 und 50 °C mit Tc-99m-Tartratiösung inkubiert. Nach einer Stunde waren 78 % des Technetiurns vom Tartrat auf den Antikförper übertragen.

Um Technetium-98m diagnostisch breit nutzen zu können, ist es notwendig, dieses Nuklid in das zu untersuchende Organ selektiv zu transportieren. Aus anderen Organen oder Organsystemen sollte das Technetium-99m wieder schnell eliminiert oder überhaupt nicht hingebracht werden, um jede unnötige 30 Strahlenbelastung für den Patienten zu vermeiden. Zu diesem Zweck werden bisher vorwiegend Substanzen einigesetzt, die direkt mit Technetium-99m markierbar sind und eine hohe Organspozifität aufweisen, barrüber hinaus gibt es jedoch eine Reihe von Substanzen, die zwar eine hohe Organspozifität aufweisen, aber nicht direkt markierbar sind. Dies können Proteiner (Fibringen, Humanserumalburnin), monocloale Antikörper, Antikörpertragmente, diagnostische Peptide (Amidinophenylalaninderivate: EP 050820, EP 30 513543), Enzyme (Streptokinase, Latatatehydrodgenase), Zucker (Dextran, Glucose) oder auch Polymere sein. Dazu gehören ebenfalls niedermolekulare Substanzen wie etwa Fettsäuren, die sich durch den hohen Energiebedarf des Herzens im Myocardgewebe anreichern. Um diese Substanzen markieren zu können, werden sie mit Komplexbildnern gekoppelt, die ihrerseits Technetium-99m test binden können.

Als geeignete Komplexbildner für die Komplexierung von Metallionen sind makrozykilsche Amine, u. a. auch Cyclame, bekannt. Die Komplexierungsaubeute liegt für den Technetium-Cyclame Komplex unter geeigneten Bedrigungen bei 99 %. Einzelheiten über Technetium-Aminkomplexe sind in D. E. Troutner, J. Simon, A. R. Ketrin, W. A. Volkert, R. A. Holmes, J. Nucl. Med. 21 (1980), 443 oder S. A. Zuckmann, G. M. Freeman, D. E. Troutner, W. A. Volkert, R. A. Holmes, D. G. van der Keer, E. K. Barrellied. Inorg. CA. (1981), 3386 oder J. Simon, D. Troutner, W. A. Volkert, R. A. Holmes, Radiochem. Radioanal Lett. 47 (1981), 111 erwähnt. Auch substituierte Cyclame sind, sowohl am 1-Stickstoff, als auch am 6-Kohlenstoff substituiert, bekannt (A. R. Keirin, D. E. Troutner et al., Int. J. Nucl. Med. Biol. 11 (1984), 113 oder J. Simon. Diss. Abstr. Int. B42 (1981), 645 oder M. Struden, T. A. Kaden, Helv. Chim. Acta 69 (1986), 2081 oder E. Kimura, R. Machida, M. Kodama, J. Am. Chem. Soc. 106 (1984), 5497.

Eine Reihe von Versuchen, Amin- und auch andere Liganden an Proteine zu konjugieren (s. Fritzberg et sal., J. Nucl. Med. 27 (1986), 957 oder Tolman et al., J. Nucl. Med. 25 (1984), 20 oder Arano et al., Int. J. Nucl. Med. Biol. 12 (1986) 425) führten zu Produkten, die die hohen in vivo Stabilitätsansprüche nicht oder nur teilweise erfüllten.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, geeignete Chelatbildner zur Herstellung äußerst stabiler, insbesondere radioaktiver Technetium- und Rheniumkomplexe zur Verfügung zu stellen, die auf einfache Weise herstellbar und für die Markierung von Substanzen einsetzbar sind.

Die Lösung dieser Aufgabe gelang überraschenderweise mit substituierten Aminodialkylphosphonsäuren der Formel (I)

worin

5

10

15

R¹ Hydroxyl, Amino oder Thiol.

Mercaptobenzyl sind.

R² Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyloxy, Phenyloxy oder Benzyloxy, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkylamino, Phenylamino oder Benzylamino, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Mercaptoalkyl, Thiophenyl oder

R3 und R3

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C1-C4)-Alkyl, sin d,

20 R⁴ unverzweigtes oder verzweigtes C₀- bis C₆-Alkylen oder ortho-, meta- oder para-C₇-C₁₅-Aralkylen,

R⁵ Amino, Hydroxyl, Thiol, eine Ester- oder eine Amidgruppe, -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)oder -CH(OH)- ist

und R⁶

30

35

40

45

50

55

-COOH, sofern R⁵ -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)- oder -CH(OH)- bedeutet, oder eine Gruppe der Formel II oder III, sofern R⁵ Amino, Hydroxy oder Thio bedeutet, oder eine Gruppe der Formel IV oder V, sofern R⁶ Amino bedeutet.

$$= C = S$$
 (v)

oder -N₃-, -Hal oder -SH ist, wobei Hal für Fluor, Chlor, Brom oder Jod steht und die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist.

Insbesondere betrifft die Erfindung Verbindungen gemäß Formel (I), worin

R¹ Hydroxyl, Amino oder Thiol R² Wasserstoff, Hydroxyl, Am

Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₁-Alkyl, Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyloxy, Phenyloxy oder Benzyloxy sind,

R3 und R3 Wasserstoff oder (C1-C4)-Alkyl sind,

oder -CH(OH)- ist

R⁴ unverzweigtes oder verzweigtes Co- bis Co-Alkylen oder ortho-, meta- oder para-C7-C15-Aralkvlen ist.

Amino, Hydroxyl, Thiol, eine Ester- oder eine Amidgruppe, -CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)-

R5 5 und

10

15

20

25

30

45

50

55

-COOH, sofern R5 -CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)- oder -CH(OH)- bedeutet, oder eine Gruppe der Formeln II oder III, sofern R5 Amino, Hydroxy oder Thio bedeutet, oder eine Gruppe der Formeln IV oder V, sofern R5 Amino bedeutet,

(11)

(111)

(IV)

(V) = C = S

oder -Ns. -Halloder -SH ist, wobei Hallfür Chlor, Brom oder Jod steht und

die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist. Bevorzugt sind Verbindungen gemäß der Formel (I).

35 worin

R1 Hydroxyl, Amino oder Thiol

 \mathbb{R}^2 Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C1- bis C3-Alkyl, Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C1- bis C3-Alkyloxy, Phenyloxy oder

40 Benzyloxy sind.

R3und R31 Wasserstoff oder (C1-C2)-Alkyl ist,

 \mathbb{R}^4 unverzweigtes oder verzweigtes Co- bis C5-Alkylen, ortho-, meta- oder para-C7-C12-

Aralkylen ist.

R5 Amino, Hydroxyl, Thiol, eine Ester- oder eine Amidgruppe, -CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)-

oder -CH(OH)- ist,

-COOH, sofern R5 -CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)- oder -CH(OH)- bedeutet, oder eine Gruppe R^6 der Formeln II oder III, sofern R5 Amino-, Hydroxy- oder Thiogruppe bedeutet, oder eine Gruppe der Formeln IV oder V, sofern R5 Amino bedeutet,

oder Hal bedeutet, wobei Hal für Chlor, Brom oder Jod steht und

R⁷ die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist.

25 Ganz besonders bevorzugt sind schließlich diejenigen Verbindungen gemäß Formel (I), worin

R¹ Hydroxyl, Amino oder Thiol,

R² Hydroxyl, Amino oder unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₂-Alkyl- sind,

R³ und R³ Wasserstoff ist,

5

10

15

und

40

30 R⁴ unverzweigtes oder verzweigtes C₀- bis C₅-Alkylen, ortho-, meta- oder para-C₇-C₁₂-

Aralkylen ist,

R⁵ Amino, Hydroxyl, eine Ester- oder eine Amidgruppe,-CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)- oder -CH-

(OH)- ist

35 R⁶ -COOH, sofern R⁵ -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)- oder -CH(OH)- bedeutet oder eine Gruppe der Formeln II oder IIII, sofern R⁵ Amino- oder Hydroxygruppe bedeutet oder eine Gruppe der

oder Hal, wobei Hal für Chlor, Brom oder Jod steht und

R⁷ die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist.

Unter proteinogener Aminosäure versteht man eine natürliche Aminosäure, insbesondere eine L-Aminosäure.

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin einen Chelatkomplex, enthaltend eine oder zwei Verbinduns gen der Formel (I) und mindestens ein Technetium- oder Rheniumion. Bevorzugt sind Chelatkomplexe mit einem Technetium- oder Rheniumion.

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin ein Konjugat enthaltend eine Verbindung gemäß Formel I und, über die Seitenkeite Rigebunden, eine "Substanz von diagnostischem undörder therapeutischem Interesses" Unter "Substanzen von diagnostischem undörder therapeutischem Interesses" werden in erster 10 Linie solche Verbindungen verstanden, die in der medizinischen Diagnostik als "Transportsubstanzen" eingesetzt werden können, also meist organspezifische Substanzen, wie Antikörper, Antikörperfagmente [z. B. F(ab');- oder Fab'-Fragmente], Proteine (z. B. Fibrinogen), Peptide (z. B. Somatostatin), Oligonukleotide, Zucker (z. B. Dextran, Glucose) oder auch Polymere. Andererseits können aber auch generell söche Substanzen mit den erfindungsgemäßen nichtscytischen Chelatbildnen bzw. daraus hergestellten Chelat10 komplexen markiert werden, die mit deren funktionellen Gruppe an der Seitenkette unter Ausbildung einer chemischen Bindung reagieren. Gedacht ist hierbei z. B. an die "Überwachung" von chemischen Substanzen in Produktionsanlagen, die Bestimmung ihrer Konzentration, Strömungsgeschwindigkeit und Verweilzeit.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Chelatbildner auf der Basis von Aminodialkylphosphoroxiden erfolgt auf zwei unterschiedlichen Wegen.

a) Ausgehend von Verbindungen mit freien terminalen Aminogruppe der Formel VI, z.B. kommerziell erhältlichen Aminosäuren, werden alle vorhandenen funktionellen Gruppen, außer der Aminogruppe, wie literaturbekannt mit Schutzgruppen (Protective Groups in Organic Synthesis, Second Edition, T.W. Greene, P. G. M. Wuts, John Wiley & Sons, Inc., New York, 1991) blockiert. Die dann freie Aminogruppe kann z.B. zur Herstellung der Aminodialkylphosphoroxidderivate durch Reaktion einer Carbonylverbindung der Formel VIII und einer Prosphorverbindung der Formel VIII und einer Prosphorverbindung der Formel VIII und einer Prosphorverbindung der Formel VIII und einer Schutzgruppen entsteht eine Verbindung Ez, S. 130 ff und S. 302 ff beschrieben. Nach Abspaltung der Schutzgruppen entsteht eine Verbindung der Formel I.

Schema I verdeutlicht die Reaktionsfolge.

20

30

35

40

45

50

55

Schema I

30

35

40

45

50

55

In Schema I bedeuten R⁴, R⁵, R⁵ die mit Schutzgruppen versehenen Gruppen R⁴, R⁵, R⁶, sotern R⁴, R⁵ oder R⁸ eine Gruppe bedeutet, die geschützt werden kann und muß. X bedeutet Sauerstoff oder Stickstoff, der substituiert wird durch den Stickstoff bzw. den Phosphor der Verbindungen der Formein VI haw VIII

ī

R', R'' und R''' bedeuten Halogen, insbesondere Chlor, Brom, Fluor, Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyloxy, Phenyloxy oder Benzyloxy, unverzweigtes C₁- bis C₄-Alkyloxy, Phenyloxy oder Benzyloxy, unverzweigtes C₁- bis C₄-Alkylamino, Phenylamino oder Benzylamino, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkycamino oder Mercaptobearyl. Sofern R' und R'' eine der oben genanten Gruppen bedeutet - außer Hydroxyl, Amino oder Thiol - wird bei der Überführung einer Verbindung der Formel I' in eine Verbindung de

b) Ausgehend von Benzylamin der Formel IX werden die Aminodialkylphosphoroxidderivate der Formel I durch Reaktion mit einer Carbonylverbindung der Formel VIII und einer Phosphorverbindung der Formel VIII hergestellt. Das Reaktionsprinzip ist im "Houben Weyl, Methoden der Organischen Chemie", Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1982, S. 130 ff und S. 302 ff beschrieben. Nach Abspaltung der Benzylschutzgruppe z.B. durch Hydrierung, wird die Verbrindung mit der freien terminalen Aminogruppe der Formel X durch Alkylierung mit einem Halogenid oder Tosylat oder durch reduktive Aminierung bit einem Talogenid oder Tosylat oder durch reduktive Aminierung mit einer Carbonylverbindung der Formel XI am Rt-Terminus der Einheit Y-Rf-Rf-Rf-Rverknight. Bei der reduktiven Aminierung bildet die Carbonylgruppe mit dem Amin über ein Amid ein tenlic Die Carbonylgruppe mit dem Amin über ein Amid ein tenlic Die Carbonylgruppe mit dem Amin über ein Amid ein tenlic Die Carbonylgruppe mit dem Amin über all verdeutlicht die Reaktionstofige.

Schema II

8 R 1 0 R 3 R 3 . R 2 P C R 3 R 3 . R 3 R 3 . R 3 R 3 . R 4 R 5 R 6 R 3 . R 4 R 5 R 6 R 3 . R 5 R 7 R 8 . R 5 R 8 .

In Schema II haben die Reste R', R'', R'' und R'', Fe und R'' dieselbe Bedeutung wie in Schema I. Y bedeutet hier Halogen, Tosylat oder eine Carbonylgruppe, Auch hier gilt, daß sofern R' und R'' eine der oben genannten Gruppen bedeuten - außer Hydroxyl, Amino oder Thiol - bei der Überführung einer Verbindung der Formel I'' in eine Verbindung der Formel I R''und R'' entweder verseilt werden, so daß R'' und R'' Hydroxyl bedeuten, oder entsprechend eine dem Fachmann bekannten Methode R'' und R'' in R''

und R2 umgesetzt werden, die Amino, Hydroxyl oder Thiol bedeuten.

Bei dem Verfahren zur Herstellung des Konjugates wird schließlich der nichtcyclische Chelatbildner der Formel I. der am Ende der Seitenkette (R^c in Formel (I)) eine funktionelle Gruppe trägt, mit Hilfe dieser funktionellen Gruppe an die zu markierende Substanz (organspezifische Substanz) gebunden. Die zu smarkierende Substanz trägt hierzu selbst mindestens eine reaktive Gruppe, insbesondere eine Amino, -Carboxy der Thiolgruppe, so daß unter schonenden bedingungen die Kopplung bzw. die herstellung des Konjugates durchzuführen ist. Gegebenenfalls nach entsprechender Reinigung des Konjugats (z. B. durch Ultrafiltration oder Dialyse bei Proteinen oder Polymeren, durch Säulenchromatographie bei niedermolekularen Substanzen wie Steroiden oder Lipiden) werden Technetium in Form von Pertechnetat bzw. Rhenium in der Form von Perthenat und ein geeignetes Reduktionsmittel zur Reduktion des Pertechnetats bzw. Perrhenats in die für die Komplexierung benötigte Öxidationsstufe, in beliebiger Relienfolge oder gemeinsam zugegeben. Das markierte Substrat wird gegebenenfalls nochmals gereinigt. Alternativ kann auch zumächst der Technetum- bzw. Rheniumkomplex des nichtcyclischen Chelatbildner auf Basis von Aminodialkylphosphoroxiden erzeugt werden und dann dieser mit der Substanz zum Konjugat umgesetzt werden.

16 Hierbei verläuft die Komplexierung und Reduktion wie oben beschrieben. Vorzugsweise wird die Komplexierungsreaftlich bei basischen ohl de bis 10 durchselführ.

Die Reduktion des Pertechnetats bzw. des Perrhenats kann nach literaturbekannten Verfahren erfolgen, bevorzugt mit einer Zinn-II-Verbindung.

Besonders bevorzugt erfolgt die Reduktion mit einem komplexstabilisierten Zinn-Il-Salz, nach einem zur "Markierungsverfahren", wie dies in der deutschen Olfenlegungsschrift DE-A 3728599 vorgeschlagen wurde. Dabei wird zunächst die Zinn-Il-Verbindung mit einem Komplexbildner, vorzugsweise einer Phosphorverbindung wie einem Phosphonat oder Pyrophosphat oder Citronensäure versetzt, der dafür sorgt, das die Zinnverbindung vor altem im physiologischen pH-Bereich in Lösung bleibt. Diese komplexstabilisierte Zinn-Il-Salz-Lösung kann dann entweder zu der zu markierenden Substanz gegeben werden, ze worauf die Zugabe der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu markierenden Substanz und der Pertechnetat- bzw. Perrhenat-Lösung erfolgt oder aber zu einer Mischung aus der zu der zu der zu einer Mischung zu der zu der

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin ein Diagnostikum enthaltend einen Chelatkomplex, wie oben definiert, mit Technetium-99m und eine organspezifische Substanz entsprechend obiger Definition.

Darüberhinaus betrifft die vorliegende Erfindung ein Therapeutikum enthallend einen Chelatkomplex se entsprechend obiger Definition mit Rhenium-186 oder -188 und eine organspezifische Substanz, wie oben angegeben.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung einen Testkit zum Nachweis von Tumoren, bestehend aus zwei getrennten, lyophilisierten Komponenten, von denen eine einen Antikörper, der gegen Tumor-assozierte Antigene gerichtet ist, oder dessen F(ab')--Fragment mit einem nichtbyclischen Chelatbildner auf Basis von 35 Aminodialkylphosphoroxiden der Formel (I) nach Anspruch 1 verknüpft ist, und die andere ein Reduktionsmittel enthält, das zur Reduktion und Bindung des Technetiums an der Antikörperkomponente benötigt wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird ein Zinn-II-Satz als Reduktionsmittel verwendet. Besonders bevorzugt wird dabei das Zinn-II-Satz der Methandiphosphonsäure, Aminomethandiphosphonsäure, 3,3-40 Diphosphonopropionsäure, 3,3-Diphosphono-1,2-propandicarbonsäure, Citronensäure oder der Propan-1,1,3,3-detraphosphonsäure eingesetzt.

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen näher erläutert.

1) Di-[N-methyl-(phosphonyl)]-glycin

Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-glycinmethylester

0.5 g Glycinmethylesterhydrochlorid worden in 100 ml Acctonitril (abs.) suspendiert und nach Zugabe von 3 ml Phosphorigsäurdeithylester in Gegenwart von pulversiertem Moleise hurter Schutzgas ussen Rücklluß gebracht. Nach Hinzufügen von 0.9 g Para-Formaldehyd wird bis zur vollständigen Reaktion (ca. 1 h) am Rückfluß erhitzt. Der Niederschlag wird abfiltriert und das Filtrat eingeengt. Der Überschuß an Phosphorigsäurediethylester wird an der Ölpumpe bei 50 °C abdestilliert. Der Rückstand wird an Kieseigel chromatographiert (Eluent: Essigsäureeithylester/Methanol 90:10).
Ausbeute: 125 g (80%)

55 H-NMR (CDCl₃): 4,1 (POCH₂), 3,3 (PCH₂), 3,85 (NCH₂), 3,7 (-CH₃), 1,3 (POCH₂CH₃) ppm.

Di-[N-methyl-(phosphonyl)]-glycin

1 g Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-glycinmethylester werden in 30 ml konzentrierter Salzsäure ca. 2 h am Rückfluß erhitzt. Nach dem Einengen erhält man 900 mg Rückstand.

5 Ausbeute: 900 mg (94%).

1H-NMR (DoO): 3.3 (PCHo), 3.95 (NCHo) ppm.

2) e-N-Di-[N-methyl-(phosphonyl)]-lysin

10 ε-N-Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)-α-N-carbonyloxybenzyllysinmethylester

992 g «N-Carbonyloxybenzyllysinmethylesterhydrochlorid werden in 50 ml Acetonitril (labs.) suspendiert und nach Zugabe von 1.66 g Phosphorigsäuredierhylester in Gegenwart von pulveristertem Möbe unter Schutzgas zum Rückfluß gebracht. Nach Hinzufügen von 1,2 g Para-Formaldehyd wird bis zur 1º vollständigen Reaktion (ca. 3 h) am Rückfluß erhitzt. Der Niederschlag wird abfiltriert und das Filfrat eingeengt. Der Überschuß an Phosphorisäuredieentlyster wird an der Ölpumpe bei 50 °C abdestilliert. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Eluent: Essigsäureethylester/Methanol 95:5). Ausbeute: 1.5 g (84%)

¹H-NMR (CDG3): 7,4 (Benzyl-H), 5,84 (-NH), 5,1 (Benzyl-CH₂), 4,3 (-CH-), 4,1 (POCH₂), 3,1 (PCH₂), 2,78 (NCH₂), 1,9 - 1,4 (-CH₂-), 1,3 (POCH₂CH₃) ppm.

€-N-Di-[N-methyl-(phosphonyl)]-lysin

200 g «-N-Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-α-N-carbonyloxybenzyllysinmethylester werden in 10 ml konzentrierter Satzsäure ca. 6 h am Rücktluß erhitzt. Nach dem Einengen erhält man 140 mg Rückstand. Ausbeute: 140 mg (87%) erhölden von 167% erhölden.

1H-NMR (D2O): 3.98 (-CH-), 3.4 (PCH2), 2.0 - 1.3 (-CH2-) ppm.

3) Synthese von Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-glycin

Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-benzylamin

30

1.07 g Benzylamin werden in 30 ml Acetonitri (abs.) gelöst und nach Zugabe von 5.5 g Posphörigsäuredliethylester in Gegenward von pulverisiertem Molsieb unter Schutzgas zum Flückfulß gebracht. Nach Hinzufügen von 1.2 g Para-Formaldehyd wird bis zur vollständigen Reaktion (ca. 1 h) am Rückfluß erhitzt. Der Niederschlag wird abfiltriert und das Flittrat eingeengt. Der Überschuß an Phosphorigsäuredieethylester wird an der Ölpumpe bei 50 °C abdestilliert. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Eluent: Essigsäureethylester/Methanol 90:10).
Ausbeute: 149 a (37%)

40 1H-NMR (CDCl₂): 7.2 (Benzyl-H), 4.1 (POCH₂), 3.95 (Benzyl-CH₂), 3.1 (PCH₂), 1.3 (POCH₂CH₃) ppm.

Di-[N-methyl-(phosphonyl)]-benzylamin

1 g Dir[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-benzylamin werden mit 30 ml konzentrierier Salzsäure ca. 2 h am Rückfluß erhitzt. Nach dem Einengen wird der Rückstand mit 10 ml Methanol verrührt. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Ammoniumhydroxidiösung alkalisch gestellt und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Eluent: Methanol/Ammoniumhydroxidiösung 90:10). Ausbeute: 300 mg (34%).

'H-NMR (D2O): 7.6 (Benzyl-H), 4.7 (Benzyl-CH2), 3.55 - 3,35 (PCH2) ppm.

Di-[N-methyl-(phosphonyl)]-amin

300 mg Di(N-methyl-(phosphonyl))-benzylamin werden in 5 ml Methanol gelöst und mit Palladiumhydroxid auf Aktivkohle in einer Wasserstoffatmosphäre hydriert. Nach 4 Stunden wird der Palladiumkatalysator ablifitriert und die Lösung eingeengt.

Ausbeute: 210 mg (95%)

1H-NMR (D2O): 3.61 - 3,40 (PCH2) ppm.

Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-glycin

210 mg Di-[N-methyl-(diethylphosphonyl)]-amin werden in flüssigem Ammoniak gelöst, mit 234 mg Nafrirmamid und 416 mg lodessigsäure-Nafrirmsalz versetzt. Nach 8 h wird mit Ammoniumchlorid 5 neutralisiert, der Ammoniak verdampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Eluent: Methanol Ammoniumhydroxidiösung 100/0 - 1:1).

Ausbeute: 193 mg (72%).

1H-NMR (D₂O); 3.3 (PCH₂), 3.95 (NCH₂) ppm.

n Patentansprüche

1. Substituierte Aminodialkylphosphonsäuren der Formel (I)

25 worin

R1

R4

15

20

30

45

50

55

Hydroxyl, Amino oder Thiol,

R² Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyl,
Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₄-Alkyloxy, Phenyloxy

oder Benzyloxy, unverzweigtes oder verzweigtes C₁ - bis C₄-Alkylamino, Phenylamino oder Benzylamino, unverzweigtes oder verzweigtes C₁ - bis C₄-Alkylamino, Phenylamino oder Benzylamino, unverzweigtes oder verzweigtes C₁ - bis C₄-Mercaptoalkyl,

Thiophenyl oder Mercaptobenzyl sind,

R3 und R3 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C1-C4)-Alkyl, sind,

unverzweigtes oder verzweigtes C₀- bis C₆-Alkylen oder ortho-, meta- oder para-C₇-C₁₅-Aralkylen.

35 R⁵ Amino, Hydroxyl, Thiol, eine Ester- oder eine Amidgruppe, -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH-(NH₂)- oder -CH(OH)- ist

und

R⁶ -COOH, sofern R⁵ -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)- oder -CH(OH)- bedeutet, oder eine Gruppe der Formeln II oder III, sofern R⁵ Amino, Hydroxy oder Thio bedeutet, oder eine Gruppe der

40 Formeln IV oder V, sofern R⁵ Amino bedeutet,

(111)

oder -N₃-, -Hal oder -SH ist, wobei Hal für Fluor, Chlor, Brom oder Jod steht und 20 die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist.

- 2. Verbindungen gemäß Formel (I) nach Anspruch 1, worin
- R1 Hydroxyl, Amino oder Thiol

5

10

15

25

40

45

50

55

- R² Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C1- bis C4-Alkyl,
 - Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C1 bis C4-Alkyloxy, Phenyloxy oder Benzyloxy sind,

(11)

(V)

- R3 und R3 Wasserstoff oder (C1-C4)-Alkyl ist,
- R⁴ unverzweigtes oder verzweigtes Cn- bis Cn-Alkvlen oder ortho-, meta- oder para-C7-30 C15-Aralkylen ist.
 - R⁵ Amino, Hydroxyl, Thiol, eine Ester- oder eine Amidgruppe, -CH2-, -CH(R7)-, -CH-
 - (NH2)- oder -CH(OH)- ist und
- -COOH, sofern R5 -CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)- oder -CH(OH)- bedeutet, oder eine Gruppe der 35 Formeln II oder III, sofern R5 Hydroxy oder Thio bedeutet, oder eine Gruppe der Formeln IV oder V, sofern R5 Amino bedeutet,

$$= C = S$$
 (V)

oder -N₃, -Hal oder -SH ist, wobei Hal für Chlor, Brom oder Jod steht und die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist.

3. Verbindungen gemäß Formel (I) nach dem Anspruch 1 oder 2,

worin

R¹ Hydroxyl, Amino oder Thiol

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- R² Wasserstoff, Hydroxyl, Amino, Thiol, unverzweigtes oder verzweigtes C₁- bis C₃-Alkyl.
 - Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C1- bis C3-Alkyl,
 Phenyl oder Benzyl, unverzweigtes oder verzweigtes C1- bis C3-Alkyloxy, Phenyloxy
 oder Benzyloxy sind,

R³und R³ Wasserstoff oder (C₁-C₂)-Alkyl ist,

- R⁴ unverzweigtes oder verzweigtes C₀- bis C₅-Alkylen, ortho-, meta- oder para-C₇-C₁₂-
- R⁵ Amino, Hydroxyl, Thiol, eine Ester- oder eine Amidgruppe, -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)
 - oder -CH(OH)- ist.

 R⁶ -CDOH, sofern R⁶ -CH₂-, -CH(R⁷)-, -CH(NH₂)- oder -CH(OH)- bedeutet, oder eine
 Gruppe der Formein II oder III. sofern R⁶ Amino-, Hydroxy- oder Thjogruppe bedeutet.
 - oder eine Gruppe der Formeln IV oder V, sofern R5 Amino bedeutet,

$$= C = S$$
 (V)

oder Hal bedeutet, wobei Hal für Chlor, Brom oder Jod steht und die Seitenkette einer Aminosäure ist.

Verbindungen gemäß Formel (I) nach den Ansprüchen 1 bis 3.

5 worin

10

15

20

25

30

35

40

50

55

R1 Hydroxyl, Amino oder Thiol,

 R^2 Hydroxyl, Amino oder unverzweigtes oder verzweigtes C1- bis C2-Alkyl- sind.

R3 und R3 Wasserstoff ist.

R4 unverzweigtes oder verzweigtes Co- bis Cs-Alkylen, ortho-, meta- oder para-C7-C12-

Aralkylen ist.

Amino, Hydroxyl, eine Ester- oder eine Amidgruppe,-CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)- oder

R5

-CH(OH)- ist

und

P2

R6 -COOH, sofern R5 -CH2-, -CH(R7)-, -CH(NH2)- oder -CH(OH)- bedeutet oder eine Gruppe der Formeln II oder III, sofern R5 Amino- oder Hydroxygruppe bedeutet oder eine Gruppe der Formeln IV, sofern R5 Aminogruppe bedeutet,

oder Hal, wobei Hal für Chlor, Brom oder Jod steht und die Seitenkette einer proteinogenen Aminosäure ist.

- 5. Chelatkomplex, enthaltend eine oder zwei Verbindungen der Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 und mindestens ein Technetium- oder Rheniumion.
- 6. Konjugat, enthaltend einen Chelatkomplex gemäß Anspruch 5 und eine organspezifische Substanz, die über R6 einer Verbindung gemäß Formel I gebunden ist.
 - 7. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4. dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formeln VI, VII und VIII zu einer Verbindung der Formel I' umgesetzt werden,

und diese wiederum unter Abspaltung der Schutzgruppen an R^4 , R^5 und R^6 in eine Verbindung der Formel I übergeführt wird,

wobei

R⁴, R^{5'} und R^{5'} die mit Schutzgruppen versehenen Gruppen R⁴, R⁵ und R⁶, X Sauerstoff oder Stickstoff und

R', R" und R" Halogen, insbesondere Chlor, Brom, Fluor oder ein Rest, der für R² gilt, bedeutet.

 Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formeln IX, VII und VIII unter Abspaltung der Benzylschutzgruppe in eine Verbindung der Formel X umgesetzt werden,

und diese mit Y-R^s-R^s -R^s (XI) über eine Verbindung der Formel I'' in eine Verbindung der Formel I übergeführt wird,

30
$$R = \begin{bmatrix} 0 & R^3 & R^3$$

wobei

45

55

5

10

15

25

R', R'', R''' und R⁴, R⁵ und R⁶

wie in Anspruch 7 definiert gelten und Halogen oder Tosylat bedeutet, sowie eine Carbonylgruppe, die nach Kopplung mit dem Amin über das gebildete Imin in eine Methylengruppe übergeführt wird.

- 9. Diagnostikum enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 5 und eine organspezifische Substanz.
- 10. Therapeutikum enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 5 und eine organspezifische Substanz.
- 11. Testkit zum Nachweis von Tumoren, enthaltend räumlich getrennt voneinander eine an eine organspezifische Substanz gebundene Verbindung gemäß Anspruch 4 und ein Reduktionsmittel, das zur Reduktion des Techneitums vom Pertechnetat in Techneitum (II) belähigt ist.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 95 10 3404

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6)
X	EP-A-0 210 043 (AMESHAM INTERNATIONAL PLC) * das ganze Dokument *	1-4,7,8	C07F9/38 A61K51/04 C07F9/40 //C07M5:00
X	EP-A-O 275 215 (AMERSHAM INTERNATIONAL PLC) * das ganze Dokument *	1-4,7,8	
х	US-A-5 087 376 (BEVERLY BENDIKSEN) * das ganze Dokument *	1-4,7,8	
x	DE-A-41 31 912 (CHEMISCHE FABRIK BUDENHEIM) * das ganze Dokument *	1-4,7,8	
X	INORG. CHEM. (INOCAJ,00201669);80; VOL.19 (6); PP.1646-51, TEXAS A AND M UNIV.;DEP. CHEM; COLLEGE STATION, 77843; TX; USA Motekaitis R J et al 'Gallium complexes of multidentate ligands in aqueous solution' "das ganze Dokument "	1-4,7,8	
x	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 102, no. 23, 10. Juni 1985, Columbus, Ohio, US; abstract no. 200368, RAZUMOVSKII N O ET AL 'Effect of sulfurand phosphorus containing compounds on acceleration of excretion of radioactive ruthenium' * Zusammenfassung * & DEPOSITED DOC. (DBGP2):84; (VINITI 1747-84.); 8 PP., USSR (SU)	1-4,7,8	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) CO7F A61K
D,A	EP-A-0 108 253 (HOECHST AG) * das ganze Dokument *	1-11	
Der vo	rliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt		

Abschlußdatum der Recherche

17. Mai 1995

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur

EPO FORM ISM OLES (POCON)

DEN HAAG

T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentökokument, das Jedoch erst am oder nach dem Ammeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Ammeldung angeführtes Dokument L: ausz andem Gründen angeführtes Dokument

Beslier, L

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument